

### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/48660 A61M 31/00 A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

24. August 2000 (24.08.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/01287

(22) Internationales Anmeldedatum: 17. Februar 2000 (17.02.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 07 006.7 18. Februar 1999 (18.02.99) DE 199 10 188.4 9. März 1999 (09.03.99) DE 199 48 783.9 8. Oktober 1999 (08,10.99) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): AL-COVE SURFACES GMBH [DE/DE]; Altendorfer Strasse 3, D-45127 Essen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BRANDAU, Wolfgang [DE/DE]; Platanenweg 7, D-48161 Münster (DE). FIS-CHER, Alfons [DE/DE]; Fischlaker Hofe 56, D-45239 Essen (DE). SAWITOWSKI, Thomas [DE/DE]; Isenbergstrasse 43, D-45130 Essen (DE). SCHMID, Gunter [DE/DE]; Klippe 39 b, D-42555 Velbert (DE).
- (74) Anwälte: GESTHUYSEN, Hans, Dieter usw.; Postfach 10 13 54, D-45013 Essen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent-(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

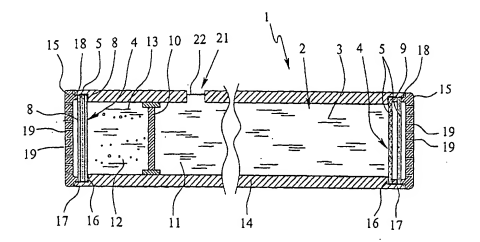
#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: IMPLANT

(54) Bezeichnung: IMPLANTAT



#### (57) Abstract

The invention relates to an implant with a holding area for a therapeutic agent which can pass out through a permeation element. According to the invention, the permeation element is configured as an open-pored diffusion element whose pore walls are chemically modified in order to control the diffusion. This ensures accurate dosage.

#### (57) Zusammenfassung

Es wird ein Implantat mit einem Aufnahmeraum für ein therapeutisches Mittel vorgeschlagen, das durch ein Durchlasselement aus dem Aufnahmeraum entweichen kann. Zur genauen Dosierung wird als Durchlasselement ein offenporiges Diffusionselement vorgeschlagen, wobei die Porenwandungen zur Steuerung der Diffusion chemisch modifiziert sind.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	C1	C)	
	Fl	Finnland	-				
	FR	Frankreich		· ·			
	GA	Gabun					
Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich					
Bosnien-Herzegowina	GE						
Barbados	GH	Ghana					
Belgien	GN	Guinea					
Burkina Faso	GR		MIK				
Bulgarien	HU		111				
Benin	IE.						
Brasilien							
Belarus							
Kanada	-	=			US	Vereinigte Staaten von	
Zentralafrikanische Republik						Amerika	
					UZ	Usbekistan	
			_		VN	Vietnam	
		•			YU	Jugoslawien	
	KF				ZW	Zimbabwe	
	Vn.			•			
				Rumānien			
	-		-	Russische Föderation			
				Sudan			
				Schweden			
Colland	LR	Liberia	SG	Singapur			
				•			
	Armenien Österreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus	Armenien FI Osterreich FR Australien GA Aserbaidschan GB Bosnien-Herzegowina GE Barbados GH Belgien GN Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IE Brasilien IL Belarus IS Kanada IT Zentralafrikanische Republik JP Kongo KE Schweiz KG COte d'Ivoire KP Kamerun China KR Kuba KZ Tschechische Republik LC Deutschland LI Danemark LK	Armenien FI Finnland Österreich FR Frankreich Australien GA Gabun Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich Bosnien-Herzegowina GE Georgien Barbados GH Ghana Belgien GN Guinea Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn Benin IE Irland Brasilien IL Israel Belarus IS Island Kanada IT Italien Zentralafrikanische Republik JP Japan Kongo KE Kenia Schweiz KG Kirgisistan Cete d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik Kamerun China KR Republik Korea Kuba KZ Kasachstan Tschetchische Republik LC St. Lucia Deutschland LI Liechtenstein Dänemark LK Sri Lanka	Armenien         FI         Finnland         LT           Österreich         FR         Prankreich         LU           Australien         GA         Gabun         LV           Aserbaidschan         GB         Vereinigtes Königreich         MC           Bosnien-Herzegowina         GE         Georgien         MD           Barbados         GH         Ghana         MK           Belgien         GN         Guinea         MK           Burkina Faso         GR         Griechenland         MK           Bulgarien         HU         Ungarn         ML           Benin         IE         Irland         MN           Brasilien         IL         Israel         MR           Belarus         IS         Island         MW           Kanada         IT         Italien         MX           Zentralafrikanische Republik         JP         Japan         NE           Kongo         KE         Kenia         NL           Schweiz         KG         Kirgisistan         NO           Cote d'Voire         KP         Demokratische Volksrepublik         NZ           Kamerun         KG         Kera         Republik Ko	Armenien FI Finnland LT Litauen Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg Australien GA Gabun LV Lettland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau Barbados GH Ghana MG Madagaskar Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien Bulgarien HU Ungarn ML Mali Benin IE Irland MN Mongolei Brasilien IL Israel MR Mauretanien Belarus IS Island MW Malawi Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger Kongo KE Kenia NL Niederlande Kongo KE Kenia NL Niederlande COte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland Kamerun Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumänien Tetland LI Liechtenstein SD Sudan Dinemark LK Sri Lanka SE Schweden	Armenien FI Finnland LT Litauen SK Osterreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Australien GA Gabun LV Lettland SZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Benin IE Irland MN Mongolei UA Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Brasilien II Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU COte d'Noire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Kamerun Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien TEILIANA SE Schweden	Armenien FI Finnland LT Litauen SK Slowenien Österreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Senegal Australien GA Gabun LV Lettland SZ Swasiland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Tschad Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Togo Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Tadschikistan Belgien GN Guinca MK Die ehemalige jugoslawische TM Turkmenistan Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Türkei Bulgarien HU Ungarn ML Mali TT Trinidad und Tobago Benin IE Irland MN Mongolei UA Ukraine Brasilien II Israel MR Mauretanien UG Uganda Brasilien II Israel MR Mauretanien UG Uganda Brasilien II Italien MW Malawi US Vereinigte Staaten von Kanada IT Italien MW Malawi US Vereinigte Staaten von Kanada IT Italien MR Mexiko Amerika Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Usbekistan Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Vietnam Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Jugoslawien COte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW Zimbabwe Kamerun Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien Tethod LI Liechtenstein SD Sudan Dānemark LK Sri Lanka SE Schweden

### **Implantat**

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Implantat gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1.

5

10

25

30

Hier ist unter dem Begriff "Implantat" zunächst im engeren Sinne ein in den Körper eines Tieres oder eines Menschen zumindest vorübergehend einzusetzendes Element zu verstehen, das beispielsweise ausschließlich therapeutische Funktionen aber auch Stütz- und/oder Gelenkfunktionen ausüben kann. Im weiteren Sinne sind hierunter jedoch auch mit dem Körper von außen, insbesondere vorübergehend in Kontakt bringbare Elemente o. dgl. zu verstehen.

Unter dem Begriff "therapeutisches Mittel" sind hier insbesondere Arzneimittel bzw. Pharmazeutika einerseits und Heilmittel und sonstige, dem menschlichen oder tierischen Körper zuzuführende Stoffe andererseits zu verstehen. Insbesondere kommen auch alle in der EP – A – 0 875 218 genannten, dort als "medication" bezeichneten therapeutischen Mittel bzw. Rezeptoragonisten, Rezeptorantagonisten, Enzyminhibitoren, Neurotransmitter, Zytostatika, Antibiotika, Hormone, Vitamine, Stoffwechselsubstrate, Antimetabolite, Diuretika und dergleichen als therapeutisches Mittel in Betracht.

Aus der den nächstliegenden Stand der Technik bildenden DE – C – 197 04 497 ist eine implantierbare Infusionspumpe bekannt, bei der ein Arzneimittel mittels eines Treibmittels aus einem Aufnahmeraum ausgetrieben und über einen Katheter an den Körper abgegeben wird. Zwischen dem Aufnahmeraum und dem Katheter ist eine Drosselstrecke vorgesehen. Die Drosselstrecke ist durch eine Perfusionsplatte gebildet, die mit einer Vielzahl von Bohrungen in der Größenordnung von 1 µm versehen ist. Die Bohrungen sind mittels Laserstrahl in die beispielsweise aus Keramik bestehende Perfusionsplatte eingebracht.

Bei der bekannten Infusionspumpe strömt das Arzneimittel aufgrund des von dem Treibmittel verursachten Drucks durch die Bohrungen der Perfusionsplatte in den sich anschließenden Katheter. Die Perfusionsplatte wirkt hier als

10

15

20

30

35

Drosselstelle, d. h. die pro Zeiteinheit durchströmende Menge an Arzneimittel hängt von dem Druck des Treibmittels und den fluidischen Eigenschaften des Arzneimittels ab. Bei dieser Durchströmung der Perfusionsplatte beschränkt sich die Wechselwirkung zwischen den Bohrungen der Perfusionsplatte und dem ausgetriebenen Arzneimittel auf die Drosselwirkung der Bohrungen, also auf einen strömungsmäßigen, quasi mechanischen Einfluß. Hierbei ist nachteilig, daß die pro Zeiteinheit abgegebene bzw. durchströmende Menge an Arzneimittel von dem durch das Treibmittel bewirkten Druck abhängt, so daß oftmals unvermeidliche Druckänderungen zu ungewollten Schwankungen der Abgabegeschwindigkeit führen. Weiterhin besteht der Nachteil, daß sich die Bohrungen der Perfusionsplatte bzw. sonstiger Drosseln durch Ablagerung von eingedrungenen Stoffen zumindest teilweise zusetzen können. Dies führt zu einer unerwünschten und undefinierten Änderung der Drosselwirkung und damit zu einer ungewünschten Beeinflussung der pro Zeiteinheit abgegebenen bzw. durchströmenden Menge an Arzneimittel.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Implantat bereitzustellen, das eine insbesondere auch bei kleinsten Mengen sehr genaue, vorzugsweise druckunabhängige Abgabe eines therapeutischen Mittels bzw. mindestens eines Wirkstoffs des therapeutischen Mittels pro Zeiteinheit ermöglicht, wobei insbesondere das Problem der Ablagerung von Stoffen zumindest weitestgehend ausgeschlossen ist.

Die obige Aufgabe wird durch ein Implantat gemäß Anspruch 1 gelöst. Vorteilhafte Weiterbildungen sind Gegenstand der Unteransprüche.

Eine grundlegende Idee der vorliegenden Erfindung liegt darin, ein Diffusionselement mit offenen Poren vorzusehen, so daß nur eine Diffusion, jedoch keine freie Strömung ermöglicht wird, und/oder eine chemische Modifizierung von Porenwandungen vorzusehen, so daß eine vorzugsweise selektive Wechselwirkung hinsichtlich des Durchtritts mit einem therapeutischen Mittel bzw. mindestens einem Wirkstoff des therapeutischen Mittels erreicht wird. So kann eine zumindest weitgehende Unabhängigkeit der pro Zeiteinheit abgegebenen Menge von dem auf das therapeutische Mittel wirkenden Druck erreicht werden. Folglich wird eine genauere Dosierung möglich, ins-

20

35

besondere bei geringen Abgabemengen. Weiterhin wird ein Zusetzen bzw. Verstopfen des Durchlaßelements bei der erfindungsgemäßen Ausgestaltung zumindest weitestgehend ausgeschlossen.

Gemäß einer bevorzugten Ausgestaltung weisen die Poren des Durchlaßelements im Mittel einen Durchmesser von 20 nm bis 250 nm auf. Bei dieser Porengröße ist eine freie Durchströmung der Poren zumindest weitestgehend ausgeschlossen, so daß sich die gewünschte Druckunabhängigkeit der pro Zeiteinheit abgegebenen Menge einstellt. Zudem schließt diese Porengröße einen Eintritt von körpereigenen Stoffen, wie Proteinen, in die Poren und damit in das Implantat aus.

Zur chemischen Modifizierung können die Wandungen der Poren des Durchlaßelements beispielsweise hydrophil oder hydrophob ausgebildet und/oder zumindest bereichsweise mit funktionellen Gruppen versehen sein. So kann erreicht werden, daß beispielsweise nur das therapeutische Mittel oder nur ein Wirkstoff des therapeutischen Mittels durch die Poren hindurchtreten kann, so daß eine selektive Wechselwirkung zwischen den chemisch modifizierten Porenwandungen und dem therapeutischen Mittel bzw. mindestens einem Wirkstoff des therapeutischen Mittels erreichbar ist. Diese selektive Wechselwirkung kann ein ungewolltes Zusetzen bzw. Verstopfen der Poren verhindern.

Vorzugsweise ist das Durchlaßelement des vorschlagsgemäßen Implantats im wesentlichen aus Metalloxid und/oder keramischem Material hergestellt. Eine sehr einfache Herstellung und Ausbildung von hochgradig gleichförmigen Poren im Durchlaßelement wird vorzugsweise durch eine künstliche, insbesondere elektrolytische, Oxidierung (Anodisierung), insbesondere von Aluminium, ermöglicht. Grundsätzlich eignen sich hierfür alle sogenannten Ventilmetalloxide, wie Aluminium-, Tantal-, Eisen-, Wolfram- und/oder Titanoxid, sowie Magnesiumoxid.

Durch Variation der elektrischen Spannung bei der Anodisierung können der Durchmesser der Poren und die Flächendichte der Poren, d. h. die Anzahl der Poren pro Fläche, variiert werden. Folglich kann die Form der Poren in weiten

15

20

Bereichen gesteuert werden. Insbesondere sind die Poren zumindest im wesentlichen röhrenartig ausgebildet und erstrecken sich von der Oberfläche des Durchlaßelements im wesentlichen senkrecht durch das Durchlaßelement hindurch, wobei der Querschnitt der Poren und/oder deren Öffnung im Durchmesser bzw. in der Fläche abschnittsweise reduziert sein kann, um gewünschte Eigenschaften zu erhalten.

Eine ganz besonders bevorzugte Ausführungsform zeichnet sich durch eine zweite dem Aufnahmeraum zugeordnete Durchlaßöffnung auf, in die ebenfalls ein Durchlaßelement bzw. ein beispielsweise membranartiges Trennele-10 ment eingesetzt ist, so daß durch die eine Öffnung bzw. das darin eingesetzte Durchlaßelement das therapeutische Mittel bzw. mindestens ein Wirkstoff des therapeutischen Mittels hindurch aus dem Aufnahmeraum entweichen und Stoffe durch die andere Durchlaßöffnung bzw. das darin eingesetzte Durchlaß- bzw. Trennelement von außen in den Aufnahmeraum eindringen können. Diese quasi doppelte Osmose kann durch gezielte, unterschiedliche Ausbildung und/oder chemische Modifizierung der Durchlaßelemente erreicht werden. Die von außen in den Aufnahmeraum eindringenden Stoffe, wie Wasser o. dgl., können eine Volumenverringerung des therapeutischen Mittels im Aufnahmeraum ausgleichen, so daß kein den Austritt des therapeutischen Mittels aus dem Aufnahmeraum behindernder Unterdruck bzw. keine das Durchlaßelement zerstörende Druckdifferenz entsteht.

Bei Bedarf kann ein Wandelement zur Unterteilung des Aufnahmeraums vorgesehen sein, um eine Vermischung bzw. Verdünnung des therapeuti-25 schen Mittels durch in den Aufnahmeraum eindringende Stoffe zu vermeiden.

Nachfolgend wird die vorliegende Erfindung anhand der Zeichnung eines bevorzugten Ausführungsbeispiels näher erläutert. Es zeigt: 30

Fig. 1 eine schematische Schnittdarstellung eines vorschlagsgemäßen Implantats;

10

15

20

25

30

35

Ausbildung in Betracht kommt.

- Fig. 2 eine schematische Schnittdarstellung einer Pore eines beidseitig abgestützten Durchlaßelements des Implantats gemäß Fig. 1; und
- Fig. 3, 4 elektronenmikroskopische Aufnahmen einer Aluminiumoxidschicht mit Poren in unterschiedlichen Vergrößerungen.

Fig. 1 zeigt in schematischer Schnittdarstellung ein vorschlagsgemäßes Implantat 1. Das Implantat 1 weist im dargestellten Ausführungsbeispiel eine im wesentlichen zylindrische Form auf. Jedoch sind auch beliebige andere Formen, wie flache oder scheibenförmige Formen, möglich.

Das Implantat 1 weist einen Aufnahmeraum 2 zur Aufnahme eines therapeutischen Mittels 3 auf. Hinsichtlich des therapeutischen Mittels 3 wird auf die eingangsseitige Definition verwiesen.

Das Implantat weist mindestens eine Durchlaßöffnung 4 auf, die hier insbesondere im Bereich eines Endes bzw. einer Stirnseite des Implantats 1 angeordnet ist. Der Durchlaßöffnung 4 ist mindestens ein Durchlaßelement 5 zugeordnet. Beim Darstellungsbeispiel sind zwei Durchlaßelemente 5 nacheinander in die rechte, mit dem therapeutischen Mittel 3 in Kontakt stehende Durchlaßöffnung 4 aus Sicherheitsgründen eingesetzt, um ein ungewolltes bzw. unkontrolliertes Entweichen des therapeutischen Mittels aus dem Aufnahmeraum 2 bei Bruch oder Beschädigung eines Durchlaßelements 5 mit Sicherheit auszuschließen. Die beiden Durchlaßelemente 5 sind beim Ausfüh-

Nachfolgend wird die bevorzugte Ausbildung eines Durchlaßelements 5 anhand der schematischen Schnittdarstellung durch ein Durchlaßelement 5 gemäß Fig. 2 näher erläutert.

rungsbeispiel identisch ausgebildet, wobei jedoch auch eine unterschiedliche

Das Durchlaßelement 5 ist für das therapeutische Mittel 3 bzw. mindestens einen Wirkstoff des therapeutischen Mittels 3 durchlässig. Hierzu ist das Durchlaßelement 5 vorzugsweise offenporig ausgebildet. Fig. 2 zeigt in der ausschnittsweisen Schnittdarstellung eine Pore 6. Das Durchlaßelement 5

weist eine Vielzahl derartiger Poren 6 auf, durch die das therapeutische Mittel 3 bzw. mindestens ein Wirkstoff des therapeutischen Mittels 3 aus dem Aufnahmeraum 2 hindurch nach außen treten, insbesondere nur diffundieren, kann.

5

10

15

20

25

30

Fig. 2 ist zu entnehmen, daß sich die Poren 6 im wesentlichen senkrecht zu der in Fig. 2 horizontal verlaufenden Haupterstreckungsebene des Durchlaßelements 5 durch dieses hindurch erstrecken. Die Poren 6 verlaufen dementsprechend im wesentlichen parallel zueinander. Insbesondere sind die Poren 6 im wesentlichen gleichförmig, insbesondere im wesentlichen kreiszylindrisch, ausgebildet.

Fig. 3 und 4, die elektronenmikroskopische Aufnahmen einer Oberfläche eines Durchlaßelements 5 bei unterschiedlicher Vergrößerung darstellen, verdeutlichen, wie gleichmäßig verteilt und ausgebildet die hell erscheinenden, rohrförmigen Poren 6 sind.

Vorzugsweise beträgt die Flächendichte der Poren 6 etwa 10<sup>8</sup> bis 10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup>. Der mittlere Porendurchmesser beträgt vorzugsweise maximal 500 nm, insbesondere 250 nm bis 20 nm.

Beim dargestellten Ausführungsbeispiel ist Fig. 2 zu entnehmen, daß die Poren 6 über ihre gesamte Erstreckung durch das Durchlaßelement 5 hindurch einen im wesentlichen konstanten Querschnitt aufweisen. Die Porenwandung 7 der Poren 6 bildet hier jeweils also im wesentlichen eine Zylindermantelfläche.

Das Durchlaßelement 5 weist eine geringe Dicke von insbesondere weniger als 50  $\mu$ m, vorzugsweise maximal 5  $\mu$ m, auf. Dementsprechend ergibt sich ein verhältnismäßig geringer Diffusions- bzw. Durchtrittswiderstand für das therapeutische Mittel 3 bzw. mindestens einen Wirkstoff des therapeutischen Mittels 3.

Das Durchlaßelement 5 besteht vorzugsweise zumindest im wesentlichen aus Aluminiumoxid, das insbesondere elektrolytisch abgeschieden bzw. gebildet

15

25

30

35

wird. Beispielsweise wird eine Aluminiumschicht, die von einem nicht dargestellten Träger getragen ist, elektrisch oxidiert (anodisiert) und dann von dem Träger abgelöst, um das Durchlaßelement 5 zu erhalten. Bei der elektrolytischen Oxidierung kann der Durchmesser der Poren 6 sehr einfach durch entsprechende Einstellung der angelegten Spannung verändert werden. Hierbei ergibt sich etwa ein Durchmesser von 1,2 bis 1,4 nm pro 1 V anodischer Spannung.

Das Material des Durchlaßelements 5 bzw. nicht oxidiertes Material, wie Aluminium, kann alternativ beispielsweise durch Plasmabeschichten auf den nicht dargestellten Träger aufgebracht und ggf. anschließend oxidiert werden.

Die Herstellung des Durchlaßelements 5 ist jedoch nicht auf die voranstehenden Beispiele beschränkt, beispielsweise könnte auch eine Oxidierung einer entsprechenden Oberflächenschicht des nicht dargestellten Trägers in Betracht kommen, die dann abgelöst wird.

Des weiteren ist das Material für das Durchlaßelement nicht auf Aluminiumoxid beschränkt, sondern darüber hinaus sind generell alle sogenannten Ventilmetalloxide und Magnesiumoxid einsetzbar. Neben diesen Oxiden sind generell auch keramische Materialien geeignet, die im wesentlichen eine entsprechende Porenbildung aufweisen bzw. ermöglichen.

Aufgrund seiner geringen Dicke weist das Durchlaßelement 5 eine allenfalls geringe Eigenstabilität auf. Es ist daher vorzugsweise von mindestens einem, beispielsweise gitterartig ausgebildeten Halteelement 8 auf wenigstens einer Seite abgestützt. Fig. 2 zeigt eine Ausführungsalternative, bei der das Durchlaßelement 5 beidseitig von einem Halteelement 8 abgestützt ist, also zwischen zwei Halteelementen 8 gehalten ist.

Beim Darstellungsbeispiel gemäß Fig. 1 weist das Implantat 1 eine zweite Öffnung 4 auf, die vorzugsweise am anderen, hier linken Ende bzw. gegenüberliegend der ersten Öffnung 4 angeordnet ist. Dieser zweiten Durchlaßöffnung 4 ist vorzugsweise ebenfalls ein Durchlaßelement 5 gemäß der voranstehenden Beschreibung zugeordnet. Insbesondere ist dieses Durchlaß-

element 5 auch in die Durchlaßöffnung 4 eingesetzt, so daß ein Stoffaustausch zwischen dem Aufnahmeraum 2 des Implantats 1 und dem das Implantat 1 umgebenden Außenraum ebenfalls nur durch das Durchlaßelement 5 hindurch möglich ist.

5

Beim Darstellungsbeispiel gemäß Fig. 1 ist der zweiten Durchlaßöffnung 4 lediglich ein einziges Durchlaßelement 5 zugeordnet, das entsprechend der Darstellung in Fig. 2 beidseitig von Halteelementen 8 abgestützt ist.

Auf der anderen Seite, bei der ersten Öffnung 4 sind demgegenüber als Ausführungsalternative die zwei Durchlaßelemente 5 durch einen vorzugsweise ringförmigen Abstandhalter 9 voneinander beabstandet gehalten. Zusätzlich können nicht dargestellte Halteelemente 8 oder sonstige Stützelemente den Durchlaßelementen 5 zugeordnet sein, um eine ausreichende Abstützung der Durchlaßelemente 5, insbesondere bei mangelnder Eigenstabilität und Belastbarkeit sicherzustellen.

Wie Fig. 1 zu entnehmen ist, weist das Implantat 1 ein hier im wesentlichen kolbenartig ausgebildetes Wandelement 10 auf, das den Aufnahmeraum 2 in einen ersten Raumabschnitt 11 und einen zweiten Raumabschnitt 12 unterteilt, wobei der erste Raumabschnitt 11 mit der ersten bzw. einer Durchlaßöffnung 4 in Verbindung steht und der zweite Raumabschnitt 12 mit der zweiten bzw. einer anderen Durchlaßöffnung 4 in Verbindung steht. Das Wandelement 10 ist hier kolbenartig verschieblich in den Aufnahmeraum 2 eingebaut. Jedoch kommt beispielsweise auch eine membranartige oder balgartige Ausbildung des Wandelements 10 bei entsprechender Flexibilität, Beweglichkeit und/oder Verschieblichkeit in Betracht.

Vorzugsweise ist das therapeutische Mittel 3 nur in dem ersten Raumabschnitt 11 eingefüllt. Im zweiten Raumabschnitt 12 ist vorzugsweise ein anderes Mittel, hier als Kompensationsmittel 13 bezeichnet, enthalten. Die Funktion des Kompensationsmittels 13 wird noch im einzelnen erläutert.

Ein einfaches Ein- bzw. Befüllen des Implantats 1 bzw. des Aufnahmeraums 2 mit dem therapeutischen Mittel 3 und dem optional vorgesehenen Kom-

10

15

20

25

30

35

-9-

pensationsmittel 13 wird in bevorzugter Ausgestaltung dadurch ermöglicht, daß mindestens eine der Durchlaßöffnungen 4 zunächst noch offen ist oder geöffnet werden kann. Erst nach dem Füllen des Aufnahmeraums 2 wird dann das zugeordnete Durchlaßelement 5 in die Durchlaßöffnung 4 eingesetzt.

Insbesondere sind bei der vorgeschlagenen, aber nicht zwingenden zylindrischen Ausbildung des Implantats 1 die Durchlaßöffnungen 4 im Bereich der Enden, insbesondere über den gesamten Querschnitt, eines den Aufnahmeraum 2 bildenden, hohlzylindrischen Grundkörpers 14 ausgebildet. Weiter sind den Durchlaßöffnungen 4 insbesondere zum Schutz der eingesetzten Durchlaßelemente 5 vor äußeren nechanischen Einwirkungen Schutzabdekkungen 15 zugeordnet. Bei der zylindrischen Ausbildung des Implantats 1 und den stirnseitigen Durchlaßöffnungen 4 bietet sich dann eine endkappenseitige Ausbildung der Schutzabdeckungen 15 besonders an.

Nach dem Einsetzen der Durchlaßelemente 5 und Anbringen der Schutzabdeckungen 15 am hohlzylindrischen Körpers 14 des Implantats 1 sind die zugeordneten Durchlaßelemente 5 sowie eventuelle Halteelemente 8, Abstandhalter 9 und dergleichen in ihren gewünschten Lagen im Bereich der Durchlaßöffnung 4 fixiert. Insbesondere ist im Bereich jeder Durchlaßöffnung 4 eine an die Innenkontur der Durchlaßöffnung 4 angepaßte, hier ringförmige Schulter 16 gebildet, an die sich ein Abschnitt 17 mit vergrößertem Innendurchmesser vom Grundkörper 14 zur Aufnahme des mindestens einen Durchlaßelements 5 und zugeordneter Halteelemente 8, Abstandhalter 9 und dergleichen anschließt. Die zugeordnete Schutzabdeckung 15 weist einen zylindrischen Ansatz 18 auf, der derart an den Abschnitt 17 mit vergrößertem Innendurchmesser angepaßt ist, daß der Ansatz 18 im Preßsitz in den Abschnitt 17 einsteckbar ist, so daß die Schutzabdekkung 15 vorzugsweise ohne weitere Sicherungsmittel durch den Preßsitz am Grundkörper 14 quasi unlösbar angebracht ist, wobei hier der Ansatz 18 das Durchlaßelement 5 bzw. die Durchlaßelemente 5 und eventuelle Halteelemente 8 und Abstandhalter 9 und dergleichen der zugeordneten Durchlaßöffnung 4 zwischen sich und der zugeordneten Schulter 16 hält und damit im Abschnitt 17 fixiert.

Es ist selbstverständlich, daß jede Durchlaßöffnung 4 auch eine von der Kreisform abweichende Umfangskontur aufweisen kann. Das zugeordnete bzw. darin eingesetzte Durchlaßelement 5 weist dann eine dementsprechend bzw. an den jeweiligen Abschnitt 17 angepaßte Außenkontur auf.

5

10

Die Schutzabdeckung 15 weist Durchgangsöffnungen 19 auf, die im Vergleich zu den Poren 6 einen großen Durchmesser aufweisen, so daß eine zumindest im wesentlichen ungestörte Strömung durch die Schutzabdeckung 15 hindurch möglich ist. Die Schutzabdeckungen 15 dienen nämlich neben der hier vorgesehenen Fixierung der Durchlaßelemente 5 und zugeordneter Bauteile primär einem Schutz der zugeordneten Durchlaßelemente 5 vor mechanischen Einwirkungen, die zu einer Beschädigung oder Zerstörung der relativ spröden Durchlaßelemente 5 führen könnten.

Der Grundkörper 14 und die Schutzabdeckungen 15 sind vorzugsweise aus einem körpergeeigneten Material, vorzugsweise Metall, hergestellt.

Nach dem Befüllen des Implantats 1 mit dem therapeutischen Mittel 3 und dem Kompensationsmittel 13 und nach dem Verschließen der Durchlaßöffnungen 4 durch die Durchlaßelemente 5 und deren Fixierung und Abdek-20 kung durch die Schutzabdekkungen 15 wird das Implantat 1 implantiert. Das therapeutische Mittel 3 bzw. mindestens ein Wirkstoff des therapeutischen Mittels 3 kann dann durch das mindestens eine Durchlaßelement 5, hier durch die beiden Durchlaßelemente 5 der mit dem ersten Raumabschnitt 11 in Verbindung stehenden, ersten Durchlaßöffnung 4 hindurch diffundieren und 25 in den das Implantat 1 umgebenden, nicht dargestellten Körper durch die Durchgangsöffnungen 19 hindurch austreten. Die beiden Durchlaßelemente 5 der ersten Durchlaßöffnung 4 weisen hierzu Poren 6 auf, deren Porengrößeund/oder deren Porenwandung 7 derart ausgebildet ist bzw. sind, daß zumindest im wesentlichen lediglich eine Diffusion des therapeutischen Mittels 3 30 oder des gewünschten Wirkstoffs des therapeutischen Mittels 3 durch die Durchlaßelemente 5 hindurch aus dem ersten Raumabschnitt 11 des Aufnahmeraums 2 heraus auftritt.

Um die vorgenannte, vorzugsweise selektive Diffusion zu erreichen, ist die Größe der Poren 6 entsprechend angepaßt und/oder ist die Porenwandung 7 mittels in Fig. 2 angedeuteter Wechselwirkungspartner 20 entsprechend chemisch modifiziert. Die Wechselwirkungspartner 20 sind vorzugsweise auf der Porenwandung 7 zumindest bereichsweise fixiert und bewirken beispielsweise eine hydrophobe oder hydrophile Eigenschaft der Poren 6 oder wirken als funktionelle Gruppen, um vorzugsweise nur einen selektiven Durchtritt durch die Durchlaßelemente 5 zu ermöglichen, also im wesentlichen die Wirkung einer semipermeablen Membran zu erreichen.

10

35

5

Als funktionelle Gruppen kommen beispielsweise Amin-, Mercapto-, Carboxy-, Hydroxygruppen und/oder organisch modifizierte Silane in Betracht.

Um die Verringerung des Volumens des therapeutischen Mittels 3 bei fortschreitender Abgabe des therapeutischen Mittels 3 bzw. mindestens eines 15 Wirkstoffs des therapeutischen Mittels 3 zu kompensieren, ist das Durchlaßelement 5 der zweiten Durchlaßöffnung 4, die mit dem zweiten Raumabschnitt 12 des Aufnahmeraums 2 in Verbindung steht, derart ausgebildet, daß wenigstens ein Stoff, beispielsweise Wasser, aus dem nicht dargestellten, das Implantat 1 umgebenden Körper durch das Durchlaßelement 5 in den zweiten 20 Raumabschnitt 12 eindringen und sich ggf. mit dem optional vorgesehenen Kompensationsmittel 13 vermischen kann. Je nach Ausbildung des Durchlaßelementes 5 der zweiten Durchlaßöffnung 4 kann der genannte Eindringprozeß auch ohne das Kompensationsmittel 13 ablaufen. In jedem Fall verhindert das hier verschieblich ausgebildete Wandelement 10 dabei eine unge-25 wollte Verdünnung des therapeutischen Mittels 13 und wird entsprechend der Volumenveränderung in den Raumabschnitten 11 und 12 verschoben.

Bei dem Kompensationsmittel 13 kann es sich beispielsweise um eine Kochsalzlösung handeln.

Aus dem Vorgenannten ergibt sich, daß bei dem dargestellten Ausführungsbeispiel quasi eine doppelte Osmose erfolgt, einerseits tritt das therapeutische Mittel 3 bzw. mindestens ein Wirkstoff des therapeutischen Mittels 3 aus dem Aufnahmeraum 2 aus und andererseits tritt ein geeigneter Stoff in den

20

25

Aufnahmeraum 2 durch die zweite Durchlaßöffnung 4 bzw. das dieser zugeordnete Durchlaßelement 5 in den Aufnahmeraum 2 ein.

Aus dem Vorgenannten ergibt sich weiter, daß zumindest im wesentlichen lediglich eine Diffusion eines geeigneten Stoffes aus dem nicht dargestellten, das Implantat 1 umgebenden Körper in den zweiten Raumabschnitt 12 vorgesehen ist. Insbesondere ist daher das Durchlaßelement 5 auf dieser Eintrittsseite (linke Seite in Fig. 1) gegenüber dem mindestens einen Durchlaßelement 5 auf der Austrittsseite (rechte Seite in Fig. 1) unterschiedlich – insbesondere hinsichtlich Porengröße, Porendichte sowie chemischer Modifizierung der Porenwandungen 7 – ausgebildet. Nachfolgend werden diesbezügliche Ausführungsbeispiele näher erläutert.

Durch die Verwendung von z. B. organisch modifizierten Silanen kann die Polarität der Poren 6 in idealer Weise variiert werden. Weiter kann die Austrittsgeschwindigkeit der vom Implantat 1 abzugebenden Substanz – therapeutisches Mittel 3 oder mindestens ein Wirkstoff des therapeutischen Mittels 3 – durch die Porengröße, Porendichte sowie die chemische Modifizierung der Porenwandungen 7 gesteuert werden.

Wenn eine hydrophobe Substanz mit hoher Dosis, wie Steroide, trizyklische Antidepressiva o. dgl., vom Implantat 1 abgegeben werden soll, sind auf der Austrittsseite große Poren 6 mit hydrophober Innenbeschichtung und auf der Eintrittsseite kleine Poren 6 mit hydrophiler Innenbeschichtung zur Aufnahme von Wasser vorgesehen.

Wenn eine hydrophobe Substanz mit geringer Dosis vom Implantat 1 abgegeben werden soll, sind dementsprechend kleinere Poren 6 vorgesehen.

Wenn eine hydrophile Substanz mit hoher Dosis vom Implantat 1 abgegeben werden soll, sind vorzugsweise große, hydrophile Poren 6 auf der Austrittsseite und kleine, hydrophile Poren 6 zur Aufnahme von Wasser auf der Eintrittsseite vorgesehen.

10

35

Anstelle des vorzugsweise vorgesehenen, offenporigen Durchlaßelements 5 kann dem zweiten Raumabschnitt 12 bzw. der zweiten Durchlaßöffnung 4 auch ein nicht offenporiges Trennelement, wie eine porenfreie, beispielsweise semipermeable Membran, zugeordnet sein, durch das ein Stoffaustausch stattfinden kann.

Gegebenenfalls kann das Wandelement 10 auch vollständig entfallen, wenn eine Verdünnung des therapeutischen Mittels 3 unkritisch ist, beispielsweise wenn die Diffusion eines gewünschten Wirkstoffs durch das Durchlaßelement 5 aus dem Aufnahmeraum 2 nach außen zumindest nicht wesentlich durch eine Verdünnung beeinflußt wird. In diesem Fall ist der Aufnahmeraum 2 also nicht unterteilt. Das Kompensationsmittel 13 kann dann entsprechend entfallen.

- Andererseits kann bei ausreichender Abdichtwirkung des Wandelements 10, beispielsweise in Form einer flexiblen Membran oder eines Balgs, das Implantat 1 im Bereich der zweiten Durchlaßöffnung 4 eine freie Strömung in und aus dem zweiten Raumbereich 12 durch die Durchgangsöffnungen 19 hindurch gestatten, das in die zweite Durchlaßöffnung 4 eingesetzte Durchlaßelement 5 also entfallen, so daß sich das Volumen des ersten Raumabschnitts 11 frei und bedarfsgerecht an das Volumen des therapeutischen Mittels 3 durch entsprechende Verschiebung und/oder Verformung des Wandelements 10 anpassen kann.
- Gemäß einer weiteren Ausführungsalternative kann das Wandelement 10 insbesondere bei flexibler Ausbildung eine Außenwandung des Implantats 1 bzw. des Aufnahmeraums 2 bilden. In diesem Fall können der zweite Raumabschnitt 12, die zweite Durchlaßöffnung 4 mit zugeordnetem Durchlaßelement 5 und die zugeordnete Schutzabdeckung 15 vollständig entfallen.
  - Gegebenenfalls kann auch bei zumindest im wesentlichen starrer Ausbildung des Aufnahmeraums 2, also bei im wesentlichen unveränderlichem Volumen des Aufnahmeraums 2, lediglich eine Durchlaßöffnung 4 mit mindestens einem zugeordneten Durchlaßelement 5 genügen. In diesem Fall kann einerseits das therapeutische Mittel 3 bzw. mindestens ein Wirkstoff des thera-

15

30

35

peutischen Mittels 3 durch das Durchlaßelement 5 hindurch aus dem Aufnahmeraum 2 herausdiffundieren und andererseits ein Stoff, beispielsweise Wasser, aus dem das Implantat 1 umgebenden Körper durch das Durchlaßelement 5 hindurch in den Aufnahmeraum 2 hineindiffundieren. Um diesen Ein- und Austritt durch das gleiche Durchlaßelement 5 zu ermöglichen, sind vorzugsweise eine bestimmte Anzahl von Poren 6 unterschiedlich ausgebildet und/oder unterschiedlich chemisch modifiziert im Vergleich zu den anderen Poren 6.

Alternativ kann aber ein Eintritt und Austritt auch bei nur gleichartig ausgebildeten und/oder chemisch modifizierten Poren 6 erfolgen.

Außerdem können einer Durchlaßöffnung 4 auch zwei nebeneinander angeordnete, also parallel geschaltete Durchlaßelemente 5 unterschiedlicher Ausbildung zugeordnet sein.

Bei unveränderlichem Volumen des Aufnahmeraums 2 ist es wesentlich, daß die Druckbelastung auf das verhältnismäßig spröde Durchlaßelement 5 minimal gehalten wird. Dementsprechend ist ein entsprechendes Gleichgewicht der Volumenströme in Austrittsrichtung und Eintrittsrichtung vorzusehen. Dies gilt sowohl bei lediglich einer Durchlaßöffnung 4 als auch bei mehreren Durchlaßöffnungen 4 mit optionaler Unterteilung durch ein Wandelement 10, wie in Fig. 1 dargestellt.

Bei Bedarf kann das Implantat 1 auch ein Septum 21, wie in Fig. 1 angedeutet, aufweisen. Das Septum 21 kann einem anfänglichen Einfüllen und/oder Nachfüllen des therapeutischen Mittels 3 oder des Kompensationsmittels 13 dienen. Gegebenenfalls können auch zwei oder mehr Septa 21 vorgesehen sein.

Bei dem Septum 21 handelt es sich um ein aus dem Stand der Technik bereits bekanntes Element, das eine Membran 22 aufweist, die von einer entsprechend angepaßten Kanüle zum Ein- bzw. Nachfüllen des Aufnahmeraums 2 durchstochen werden kann und sich anschließend wieder selbsttätig dicht verschließt.

Bedarfsweise können die Poren 6 insbesondere auf der Außenseite des Durchlaßelements 5 temporär, beispielsweise durch eine manuell lösbare oder sich im implantierten Zustand selbstätig lösende Abdeckung, insbesondere bei längerer Lagerung des Implantats 1, zu Schutzzwecken überdeckt sein. Hierfür eignet sich beispielsweise eine sterile Folie.

. 5

10

15

20

30

## Patentansprüche:

1. Implantat (1) mit einem Aufnahmeraum (2) für ein therapeutisches und/oder mindestens einen Wirkstoff enthaltendes Mittel (3), wobei der Aufnahmeraum (2) mindestens eine Durchlaßöffnung (4) aufweist, in die ein Durchlaßelement (5) eingesetzt ist, durch welches das Mittel (3) den Aufnahmeraum (2) verlassen kann,

## dadurch gekennzeichnet,

daß das Durchlaßelement (5) als ein Diffusionselement mit offenen Poren (6) mit einer Porengröße und/oder Porenwandung (7) ausgebildet ist, die zumindest im wesentlichen nur eine Diffusion des Mittels (3) und/oder mindestens eines Wirkstoffs des Mittels (3) durch das Diffusionselement gestattet, ohne eine freie Strömung durch das Durchlaßelement (5) zu ermöglichen, und/oder

daß das Durchlaßelement (5) offene Poren (6) mit Porenwandungen (7) aufweist, die zumindest bereichsweise chemisch modifiziert sind, um mit dem Mittel (3), mit mindestens einem Wirkstoff des Mittels (3) und/oder mit außen befindlichen Stoffen, vorzugsweise selektiv, hinsichtlich des Durchtritts durch das Durchlaßelement (5) zuwechselwirken.

- 2. Implantat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Durchlaßelement (5) membranartig oder folienartig ausgebildet ist.
  - Implantat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Durchlaßelement (5) im wesentlichen gleichmäßig dick ausgebildet ist und/oder eine Dicke von maximal 50 μm, insbesondere maximal 5 μm, aufweist.
- Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Durchlaßelement (5) zumindest im wesentlichen aus Keramik bzw. zumindest im wesentlichen aus vorzugsweise durch Anodisieren hergestelltem Aluminium-, Magnesium-, Tantal-, Eisen-, Wolfram- und/ oder Titanoxid besteht.

5. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Durchlaßelement (5) von mindestens einem vorzugsweise gitterartigen Halteelement (8) flächig abgestützt, insbesondere zwischen zweien gehalten ist.

5

- 6. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in die Durchlaßöffnung (4) zwei Durchlaßelemente (5) nacheinander eingesetzt sind.
- Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Poren (6) im wesentlichen gleichmäßig und/oder mit einer Flächendichte von 108 bis 10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup> über das Durchlaßelement (5) verteilt sind.
- 8. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Poren (6) im wesentlichen zylindrisch und/oder zueinander beabstandet und/oder gleichförmig ausgebildet sind und/oder im wesentlichen senkrecht zur Erstreckungsebene durch das Durchlaßelement (5) verlaufen und/oder jeweils Abschnitte mit unterschiedlichen bzw. zu- und/oder abnehmenden Querschnitten aufweisen.
  - Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Porendurchmesser im Mittel weniger als 500 nm, vorzugsweise weniger als 250 nm, insbesondere 250 bis 20 nm, beträgt.

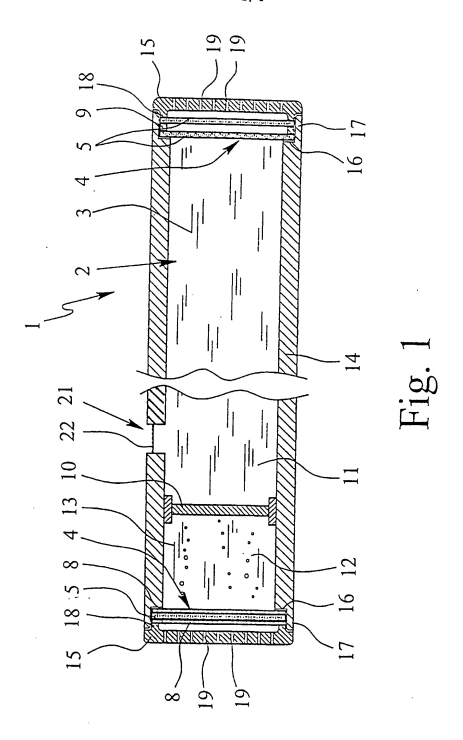
25

- 10. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Poren (6) insbesondere außenseitig temporär überdeckt bzw. verschlossen sind.
- 30 II. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zur chemischen Modifizierung die Porenwandungen (7) zumindest bereichsweise hydrophil oder hydrophob ausgebildet und/oder zumindest bereichsweise mit funktionellen Gruppen, wie Amin-, Mercapto-, Carboxy- und/oder Hydroxygruppen, und/oder organisch modifizierten Silanen, versehen sind.

- 12. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Implantat (1) ein flexibles und/oder bewegliches Wandelement (10) zur Abgrenzung des Aufnahmeraums (2) aufweist, so daß das Volumen des Aufnahmeraums (2) veränderlich, insbesondere je nach Verringerung des Volumens des darin befindlichen Mittels (3) verringerbar ist.
- 13. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Implantat (1) ein flexibles und/oder bewegliches
  Wandelement (10) aufweist, das den Aufnahmeraum (2) unterteilt in einen ersten, mit einer ersten Durchlaßöffnung (4) in Verbindung stehenden Raumabschnitt (11) für das Mittel (3) und in einen zweiten, mit einer zweiten Durchlaßöffnung (4) in Verbindung stehenden Raumabschnitt (12) für ein Kompensationsmittel (13), so daß das Volumen des ersten Raumabschnitts (11) veränderlich, insbesondere je nach Verringerung des Volumens des darin befindlichen, therapeutischen Mittels (3) verringerbar ist.
- 14. Implantat nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß das Wandelement (10) membranartig, balgartig und/oder kolbenartig, insbesondere im Aufnahmeraum (2) verschieblich, ausgebildet ist.
- 15. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Implantat (1) zwei separate, den Aufnahmeraum (2) 25 nach außen öffnende Durchlaßöffnungen (4) aufweist, wobei in eine Durchlaßöffnung (4) ein erstes Durchlaßelement (5) und in die andere Durchlaßöffnung (4) ein vorzugsweise porenfreies Trennelement, wie eine semipermeable Membran, oder ein zweites Durchlaßelement (5) eingesetzt sind, wobei das erste Durchlaßelement (5) und das Trennele-30 ment bzw. das zweite Durchlaßelement (5) so ausgebildet sind, daß sie mit dem Mittel (3), mit mindestens einem Wirkstoff des Mittels (3) und/oder mit außen befindlichen Stoffen, vorzugsweise selektiv, hinsichtlich des Durchtritts unterschiedlich wechselwirken, insbesondere derart, daß das Mittel (3) und/oder mindestens ein Wirkstoff des Mittels (3) durch das erste Durchlaßelement (5) aus dem Aufnahmeraum (2) 35

entweichen und daß mindestens ein Stoff, beispielsweise Wasser, durch das Trennelement bzw. das zweite Durchlaßelement (5) in den Aufnahmeraum (2) eindringen kann.

- 5 16. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Implantat (1) einen länglichen, insbesondere im wesentlichen zylindrischen Grundkörper (14) aufweist.
- 17. Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Durchlaßöffnung (4) an einem Stirnende eines Grundkörpers (14) ausgebildet ist, wobei vorzugsweise eine Schutzabdeckung (15) am Grundkörper (14) über einem in die Durchlaßöffnung (4) eingesetzten Durchlaßelement (5) oder Trennelement, insbesondere mittels Preßsitz und/oder lösbar, angebracht ist.
- Implantat nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Implantat (1) mindestens ein Septum (21) aufweist, das mit dem Aufnahmeraum (2) und/oder mindestens einem Raumabschnitt (11, 12) des Aufnahmeraums (2) in Verbindung steht.



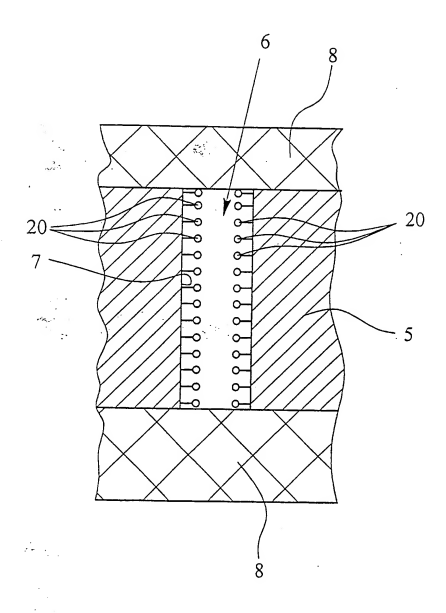


Fig. 2

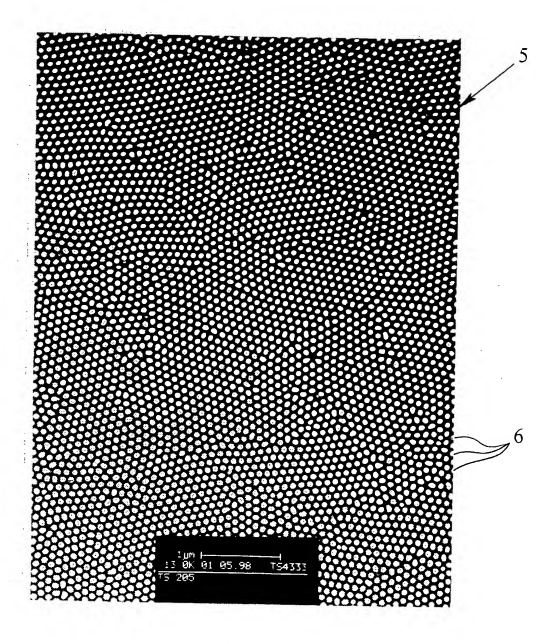


Fig. 3

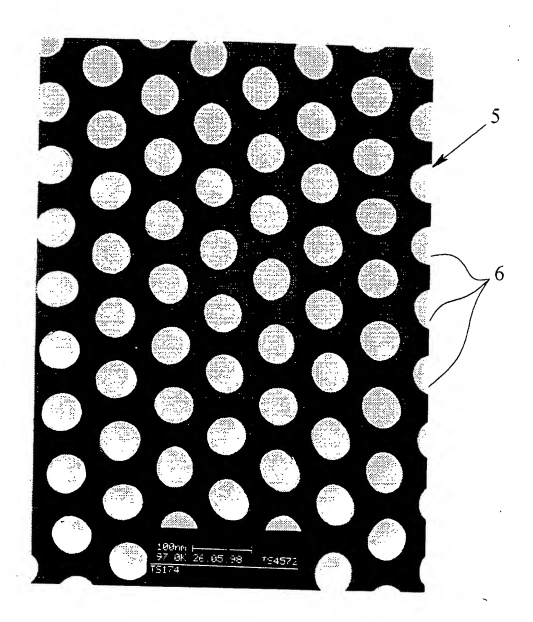


Fig. 4

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inte anal Application No PCT/EP 00/01287

A CLASS	RIFICATION OF OUR AFTER		101/11 00/0120/
IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61M31/00		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cl	assification and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED		
Minimum d	documentation searched (classification system followed by class A61M A61K	sification symbols)	
110 /	A61M A61K		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the		
	ation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are inclu	uded in the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of da		· .
EPO-In	nternal, WPI Data, PAJ	ata base and, where practical,	search terms used)
	recentary will baca, 1 Au	•	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *		ne relevant na scanes	
			Relevant to claim No.
X	US 5 008 112 A (DEPRINCE RANDO	LPH B ET	1-3,16
	AL) 16 April 1991 (1991-04-16) column 10, line 43 - line 68;	<b></b> .	1 3,10
	·		
X	US 3 946 734 A (DEDRICK ROBERT	L ET AL)	1,6,11,
	30 March 1976 (1976-03-30) column 2, line 57 -column 3, 1	ino 46.	16
	figures	The 40;	
Α	CH 580 961 A (ALZA CORP)		1
	29 October 1976 (1976-10-29)		1-3, 12-16
	column 8, line 25 - line 42; f	igures	12-10
Α	US 5 062 841 A (SIEGEL RONALD	۸) .	
	5 November 1991 (1991-11-05)	•	1,12-14, 16
	column 6, line 19 - line 63; f	igures	10
		-/	
		,	
χ Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family m	embers are listed in annex.
Special cat	egories of cited documents :	*T* dates described to the	
'A" docume conside	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance		hed after the international filing date not in conflict with the application but the principle or theory underlying the
E° earlier de filing da	ocument but published on or after the international	"X" document of particula	If IPlevance: the claimed invention
	nt which may throw doubts on priority claim(s) or scited to establish the publication date of another	varinot de considere	d novel or cannot be considered to step when the document is taken alone
Citauori	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particula cannot be considere	r relevance; the claimed invention
OU IOI III	neans to the international filing date but	ments, such combin	ed with one or more other such docu- ation being obvious to a person skilled
10101 010	ar the priority date craimed	in the art. "&" document member of	
rate of the a	ctual completion of the international search		international search report
	3 June 2000	30/06/200	00
ame and ma	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 eoo ni.		_
m SCTACADA	rax: (+31-70) 340-3016	Kousouret	cas, I

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. mai Application No PCT/EP 00/01287

C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/EP 00/0128/
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	US 5 000 957 A (ECKENHOFF JAMES B ET AL) 19 March 1991 (1991-03-19) column 8, line 28 - line 68; figures	1-3, 12-16
	•	
	•	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

anal Application No. PCT/EP 00/01287

US 5008112 A 16-04-1991 NONE  US 3946734 A 30-03-1976 NONE  US 5062841 A 05-11-1991 NONE  US 5062841 A 05-11-1991 US 4844984 A 04-07-1989 US 4595583 A 17-06-1986 US 4772474 A 20-09-1988 US 4595583 A 17-06-1986 US 4772474 A 20-09-1988 US 4595583 A 17-06-1986 US 4772474 A 20-09-1988 US 4528495 A 25-11-1996 US 401941 A 01-07-1985 US 401941 A 01-07-1988 US 401941 A 01-	Patent document		PCI/EP	00/01287
US 3946734 A 30-03-1976 NONE  US 5062841 A 05-11-1991 NONE  US 5060957 A 19-03-1991 US 4844984 A 04-07-1989 US 4595583 A 17-06-1986 US 4624945 A 25-11-1986 US 472747 A 20-09-1988 MX 9203783 A 01-09-1992 AU 541940 B 14-04-1988 MX 9203783 A 01-09-1985 BE 901941 A 01-07-1985 CA 1221547 A 12-05-1987 DE 3509410 A 26-09-1985 ES 540185 D 16-11-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 FR 256103 A 20-09-1985 GB 2155787 A, B 02-10-1985 GB 2155787 A, B 02-10-1985 DF 084406 B 01-06-1994 DF 06236665 A 25-11-1985 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 9203734 A 01-09-1993 MX 9203734 A 01-0	cited in search report	Publication date		
CH 580961 A 29-10-1976 NONE  US 5002841 A 05-11-1991 NONE  US 5000957 A 19-03-1991 US 4844984 A 04-07-1989 US 4595583 A 17-06-1986 US 4772474 A 20-09-1988 US 4593783 A 01-09-1992 AU 571400 B 14-04-1988 AU 3924285 A 26-09-1985 BE 901941 A 01-07-1985 CA 1221587 A 12-05-1987 DE 3509410 A 26-09-1985 ES 540185 D 16-11-1885 ES 540185 D 16-11-1885 ES 540185 D 16-11-1885 ES 540185 D 16-11-1885 ES 540185 D 16-11-1895 D 17 1185795 B 18-11-1987 JP 1911626 C 09-03-1995 JP 601406 B 01-06-1994 JP 60236665 A 25-11-1985 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1990 NL 850607 A 16-10-1888 US 4927633 A 22-05-1990 US 4684524 A 04-08-1987 US	US 5008112 A	16-04-1991	NONE	
US 5062841 A 05-11-1991 NONE  US 5000957 A 19-03-1991 US 4844984 A 04-07-1939 US 4595583 A 17-06-1986 US 4624945 A 25-11-1986 US 4772474 A 20-09-1988 WX 9203783 A 01-09-1992 AU 571400 B 14-04-1988 AU 324285 A 26-09-1985 BE 901941 A 01-07-1985 CA 1221587 A 12-05-1987 DE 3509410 A 26-09-1985 ES 50185 D 16-11-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 FR 2561103 A 20-09-1985 IT 118575 B 18-11-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 GB 2155787 A, 8 02-10-1985 IT 118575 B 18-11-1987 JP 6041406 B 01-06-1994 JP 60236665 A 25-11-1985 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1985 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1986 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1986 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1996 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1996 MX 9203734 A 08-01-1988 US 4927633 A 22-05-1998 MX 9203734 A 08-01-1988 MX 9203734 A 08	US 3946734 A	30-03-1976	NONE	
US 5000957 A 19-03-1991 US 4844984 A 04-07-1989 US 4595583 A 17-06-1986 US 4624945 A 25-11-1986 US 4772474 A 20-09-1988 MX 9203783 A 01-09-1992 AU 571400 B 14-04-1988 AU 3924285 A 26-09-1985 BE 901941 A 01-07-1985 CA 1221587 A 12-05-1987 DE 3509410 A 26-09-1985 ES 540185 D 16-11-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 FR 2561103 A 20-09-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 FR 256163 A 20-09-1985 IT 1185795 B 18-11-1987 JP 911626 C 09-03-1995 JP 601406 B 01-06-1994 MX 9203737 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1990 NL 8500697 A 16-10-1985 NZ 210601 A 08-01-1988 US 4927633 A 22-05-1990 US 4692336 A 08-09-1987 US 4684524 A 04-08-1987 US 4684524 A 04-08-1987 US 469236 A 08-09-1987 US 4777566 A 12-02-1989 AU 591511 B 07-12-1989 AU 591511 B 07-12-1989 AU 591511 B 07-12-1989 AU 591511 B 07-12-1988 BR 8603678 A 10-03-1987 US 4525950 A 13-02-1987 US 4777568 A 15-01-1988 US 4777768 A 05-01-1988 US 4777718 A 05-01-1988 US 47777	CH 580961 A	29-10-1976	NONE	
US 4634945 A 17-06-1986 US 4624945 A 25-11-1986 US 4772474 A 20-09-1988 MX 9203783 A 01-09-1992 AU 571400 B 14-04-1988 AU 3924285 A 26-09-1985 BE 901941 A 01-07-1985 CA 1221587 A 12-05-1987 DE 3509410 A 26-09-1985 ES 540185 D 16-11-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 FR 2561103 A 20-09-1985 ES 8602388 A 16-03-1986 FR 2561103 A 20-09-1985 IT 1185795 B 18-11-1987 JP 1911626 C 09-03-1995 JP 6041406 B 01-06-1994 JP 60236665 A 25-11-1985 MX 9203734 A 01-09-1992 MX 161579 A 12-11-1990 ML 8500697 A 12-11-1990 NL 8500697 A 16-10-1985 US 4927633 A 22-05-1990 US 4692336 A 08-09-1987 US 4684524 A 04-08-1987 US 4684524 A 04-08-1987 US 4612186 A 16-09-1986 ES 8003678 A 12-02-1987 ES 8003678 A 12-02-1987 ES 8003678 A 12-02-1987 ES 800042 A 01-12-1989 AU 6069786 A 12-02-1987 ES 800042 A 01-01-1987 ES 800042 A 01-01-1988 ER 2132650 A 18-01-1991 DE 3625915 A 19-02-1987 ES 556303 D 16-01-1987 ES 56303 D 16-01-1988 ER 2132650 A 18-02-1987 US 401278659 A 18-02-1987 US 4013257 C 21-11-1996 UP 60139511 A 20-03-1988 US 4717718 A 05-01-1988 US 4717718 A 05-01-1988 US 4717718 A 05-01-1988	US 5062841 A	05-11-1991	NONE	
ZA 8605914 A 29-04-1987 Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)		19-03-1991	US 4595583 A US 4624945 A US 4772474 A MX 9203783 A AU 571400 B AU 3924285 A BE 901941 A CA 1221587 A DE 3509410 A ES 540185 D ES 8602388 A FR 2561103 A GB 2155787 A,B IT 1185795 B JP 1911626 C JP 6041406 B JP 60236665 A MX 9203734 A MX 9203737 A MX 161579 A NL 8500697 A NZ 210601 A US 4927633 A US 4692336 A US 4717566 A ZA 8409802 A AR 240399 A AU 591511 B AU 6069786 A DE 3625915 A ES 556303 D ES 8800042 A FR 2585950 A DE 3625915 A ES 556303 D ES 8800042 A FR 2585950 A DE 3625915 A ES 556303 D ES 8800042 A FR 2585950 A DE 3625915 A	17-06-1986 25-11-1986 20-09-1988 01-09-1992 14-04-1988 26-09-1985 01-07-1985 12-05-1987 26-09-1985 16-11-1985 16-03-1986 20-09-1985 02-10-1985 18-11-1987 09-03-1995 01-06-1994 25-11-1985 01-09-1992 01-09-1992 01-09-1992 12-11-1990 16-10-1985 08-01-1988 22-05-1990 08-09-1987 04-08-1987 16-09-1986 05-01-1988 28-08-1987 16-10-1987 15-01-1991 19-02-1987 01-01-1988 13-02-1987 16-10-1987 27-10-1988 21-11-1996 28-02-1987 02-03-1987 27-09-1989 05-01-1988 05-01-1988 05-01-1988

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte Ionales Aktenzeichen PCT/EP 00/01287

		1	PCT/EP 00/01287
ÎPK 7	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES . A61M31/00	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Nach der	intemationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen h	Classifikation und der IPK	
B. RECH	ERCHIERTE GEBIETE		
IPK 7	ierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssyn A61M A61K	nbore )	
Recherchi	ene aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die reche	rchienen Gebiete fallen
Während	der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und	
EPO-I	nternal, WPI Data, PAJ	, many said balance and e	учи. verwendere Suchbegnne)
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht kommend	en Teile Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 008 112 A (DEPRINCE RANDOLF AL) 16. April 1991 (1991-04-16) Spalte 10, Zeile 43 - Zeile 68; Abbildungen	PH B ET	1-3,16
X	US 3 946 734 A (DEDRICK ROBERT L 30. März 1976 (1976-03-30) Spalte 2, Zeile 57 -Spalte 3, Ze Abbildungen		1,6,11, 16
Α	CH 580 961 A (ALZA CORP) 29. Oktober 1976 (1976-10-29) Spalte 8, Zeile 25 - Zeile 42; A	bbildungen	1-3, 12-16
Α	US 5 062 841 A (SIEGEL RONALD A) 5. November 1991 (1991-11-05) Spalte 6, Zeile 19 - Zeile 63; A		1,12-14, 16
		-/	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Pate	mttamilie
A' Veroffer aber ni E' âlteres I Anmel L' Verôffer schein andere soll od ausgef O' Verôffer eine Be P' Verôffer dem be	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prionitätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie uhrt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beschlisses der internationalen Anmeldedatum,	Anmeldung nicht kollidie Erfindung zugrundeliege Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von bes kann allein aufgrund die erfinderischer Tätigkeit i "Y" Veröffentlichung von bes kann nicht als auf erfind werden, wenn die Veröff Veröffentlichungen dies diese Verbindung für ein	i, die nach dem internationalen Anmeldedatum m veröffentlicht worden ist und mit der ort, sondern nur zum. Verständnis des der enden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ser Veröffentlichung nicht als neu oder auf beruhend betrachtet werden onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung erfischer Tätigkeit benühend betrachtet lentlichung mit einer oder mehreren anderen er Kategorie in Verbindung gebracht wird und en Fachmann naheliegend ist plied derselben Patentfamilie ist
	bschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des inter	nationalen Recherchenberichts
	3. Juni 2000	30/06/2000	
iame und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Bevollmächtigter Bedien	
nhan PCT/C	Fax: (+31-70) 340-3016  A/210 (Blatt 2) (Julii 1992)	Kousoureta	s, I

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

onales Aktenzeichen PCT/EP 00/01287

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden T	Betr. Anspruch Nr.	
4	US 5 000 957 A (ECKENHOFF JAMES B ET AL) 19. März 1991 (1991-03-19) Spalte 8, Zeile 28 - Zeile 68; Abbildungen	<del>- 1: 31:</del> <u></u>	1-3, 12-16
		٠	
			·
	<i>≀-</i> •		

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 00/01287

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5008112 A	16-04-1991	KEINE	1
US 3946734 A	30-03-1976	KEINE	
CH 580961 A	29-10-1976	KEINE	
US 5062841 A	05-11-1991	KEINE	
US 5000957 A	19-03-1991	US 4844984 A US 4595583 A US 4624945 A US 4772474 A MX 9203783 A AU 571400 B AU 3924285 A BE 901941 A CA 1221587 A DE 3509410 A ES 540185 D ES 8602388 A FR 2561103 A GB 2155787 A,B IT 1185795 B JP 1911626 C JP 6041406 B JP 60236665 A MX 9203734 A MX 9203737 A MX 161579 A NL 8500697 A NZ 210601 A US 4927633 A US 4692336 A US 4684524 A US 4612186 A US 4717566 A ZA 8409802 A AR 240399 A AU 591511 B AU 6069786 A BE 905249 A BR 8603678 A CA 1278968 A DE 3625915 A ES 556303 D ES 8800042 A FR 2585950 A GB 2178659 A,B IT 1195818 B JP 2113257 C JP 8018972 B JP 62039518 A NL 8601971 A NZ 216991 A US 4717568 A US 4717718 A US 4729793 A ZA 8605914 A	04-07-1989 17-06-1986 25-11-1986 25-11-1986 20-09-1988 01-09-1992 14-04-1988 26-09-1985 12-05-1987 26-09-1985 16-11-1985 16-03-1986 20-09-1985 02-10-1985 18-11-1987 09-03-1995 01-06-1994 25-11-1985 01-09-1992 01-09-1992 01-09-1992 12-11-1990 16-10-1985 08-01-1988 22-05-1990 08-09-1987 04-08-1987 16-09-1988 28-08-1987 30-04-1990 07-12-1989 12-02-1987 01-12-1986 10-03-1987 15-01-1991 19-02-1987 01-01-1988 13-02-1987 01-01-1988 21-11-1996 28-02-1987 01-01-1988 21-11-1996 28-02-1987 02-03-1987 27-09-1988 05-01-1988 05-01-1988